

# Dfv doxivet 10 doxicilina 100 mg/ml + bromexina 10 mg/ml, solução oral para bovinos, suínos, frangos e galinhas

Ima dovoljenje za promet

- Doxycycline
- Bromhexine hydrochloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Dfv doxivet 10 doxicilina 100 mg/ml + bromexina 10 mg/ml, solução oral para bovinos, suínos, frangos e galinhas

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

brojler

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

**Pot uporabe:**

Peroralna uporaba

---

**Podatki o zdravilu****Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Prašek za peroralno raztopino

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Peroralna uporaba:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 4 day

Não é permitida a administração a aves produtoras de ovos para consumo humano.

- 

**brojler**

- Meat and offal. 4 day

Não é permitida a administração a aves produtoras de ovos para consumo humano.

- 

**Pig**

- Meat and offal. 5 day

- 

**govedo**

- Meat and offal. 16 day

Não é permitida a administração a fêmeas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano.

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01AA02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

7/05/1993

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Pristojni organ:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**1178/01/18NFVPT

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**1/08/2018

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.